MANUFACTURE OF PASTE TYPE NICKEL ELECTRODE FOR ALKALINE SECONDARY BATTERY

Patent number:

JP10021902

Also published as:

Publication date:

1998-01-23

Inventor:

ABE HIDETOSHI

Applicant:

FURUKAWA BATTERY CO LTD:THE

Classification:

- international:

H01M4/26; H01M4/32

- european:

Application number:

JP19960186595 19960627

Priority number(s):

Abstract of JP10021902

PROBLEM TO BE SOLVED: To improve the utilization factor of a positive electrode active material by producing a paste by mixing cobalt oxyhydroxide synthesized by chemical precipitation method with nic hydroxide.

SOLUTION: Cobalt oxyhydroxide to be added to a nickel hydroxide powder, which is a positive electrod active material, is synthesized by a chemical precipitation method and it is important that a powder obtained by pulverizing its coagulated body is produced before being mixed with nickel hydroxide powd Moreover, the crystallinity and the size of a primary particle can be controlled based on the synthesis conditions and rather fine particle can be obtained. Then, these two kinds of powders are mixed and the resultant mixture is kneaded with an aqueous viscous solution produced by dissolving a glue in water to evenly disperse fine particle of cobalt oxyhydroxide in the nickel hydroxide powder. Consequently, a paras an active material in which the particle surface of nickel hydroxide is not completely coated but particle and dispersedly coated with the cobalt oxyhydroxide can be obtained.

Data supplied from the esp@cenet database - Patent Abstracts of Japan

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-21902

(43)公開日 平成10年(1998) 1月23日 4

(51) Int.Cl.6		識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
H01M	4/26			H01M	4/26	E	
	4/32				4/32		

審査請求 未請求 請求項の数2 FD (全 5 頁)

(21)出願番号	特顧平8-186595	(71)出願人	000005382 古河電池株式会社
(22)出顧日	平成8年(1996)6月27日		神奈川県横浜市保土ケ谷区星川2丁目4番1号
		(72)発明者	阿部 英俊 福島県いわき市常磐下船尾町杭出作23-6 古河電池株式会社いわき事業所内
		(74)代理人	弁理士 北村 和男

(54) 【発明の名称】 アルカリ二次電池用ペースト式ニッケル極の製造法

(57)【要約】

【課題】 アルカリ蓄電池用ペースト式ニッケル極の活物質の利用率の改善と電池に用いた場合の高率放電特性の改善を図る。

【解決手段】 予め化学沈澱法により合成したオキシ水酸化コバルトを用意し、次でその粉体を水酸化ニッケル粉体に添加し、粘稠水溶液で混練して混合ペーストを調製することを特徴とし、この混合ペーストを多孔集電体に充填し、乾燥、圧延して成るペースト式ニッケル極の製造法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 予め化学沈澱法により合成したオキシ水 酸化コバルトの粉体を用意し、次でその粉体を水酸化ニ ッケル粉体に添加し、粘稠水溶液と混練して混合ペース トを調製することを特徴とし、この混合ペーストを多孔 集電体に充填し、乾燥、圧延し、裁断して成るアルカリ 二次電池用ペースト式ニッケル極の製造法。

【請求項2】 オキシ水酸化コバルトの粉体は化学沈澱 法により合成して得たその凝集体を乾燥し或いは乾燥す ることなく粉砕したものである請求項1記載のアルカリ 二次電池用ペースト式ニッケル極の製造法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ニッケルーカドミ ウム電池、ニッケルー水素電池、ニッケルー亜鉛電池、 ニッケルー鉄電池などのアルカリ二次電池の正極として 用いられるペースト式ニッケル極の製造法に関する。

[0002]

【従来の技術】従来のアルカリ二次電池用ペースト式ニ ッケル極は、コバルトや亜鉛を粒子内に含有した或いは 20 しない水酸化ニッケル粉体に、コバルトや一酸化コバル ト、水酸化コバルトなどのコバルト化合物の1種以上の 粉体を添加し、カルボキシメチルセルロースなどの糊料 を水に溶解した粘稠な水溶液で混練して混合ペーストを 調製し、これを発泡ニッケルやニッケルフェルトなどの 長尺帯状の三次元多孔集電体に充填し、乾燥、圧延、切 断して製造されたものである。この添加されたコバルト 化合物は、該ペースト式ニッケル極をアルカリ二次電池 の正極として使用するとき、アルカリ電解液中の水酸イ オンと反応して水溶性のコバルト錯イオン (HCoO2 -) を形成して拡散し、充電により酸化されてニッケル 極活物質内に導電性のオキシ水酸化コバルト(CoOO H) として析出し、いわゆるコバルト導電マトリックス を形成して活物質間の導電性を高めて、利用率を上げる に役立つ。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかし乍ら、コバルト は、上記の混合ペーストの調製の過程で或いは調製後、 容易にその表面に酸化皮膜を形成し、非導電性物質とな り、また、水酸化コバルトや一酸化コバルトなどは始め から非導電性物質である。従って、従来のからる非導電 性のコバルト化合物を含有するペースト式ニッケル極 は、初充電時の分極が大きくなり、初期活性が悪く、ま たガス発生による悪影響が懸念される。また、規定の充 電量を確保するには、小さい電流で長時間の充電時間が 必要となる。また、コバルト化合物は、その反応性が低 いため、所定の導館性マトリックスを得るためには、多 量の添加や主充電条件を緩やかにしなければならず、や・ はり初充電には長時間を要することは回避できない。ま た、これらの金属コバルト、一酸化又は水酸化コバルト

は、ペースト中の溶存酸素や空気中で酸化されて遂には 不活性な四三化コバルトを形成する傾向が強いため、そ の保存、管理が困難で、活物質の利用率を低下させる不 都合がある。一方、正極活物質の利用率向上のため、か ゝる一酸化コバルトを活物質である水酸化ニッケルと混 合した後、酸化剤で一酸化コバルトを酸化してオキシ水 酸化コバルトで被覆した水酸化コバルトのペーストを多 孔集電体に充填して製造したペースト式ニッケル極は公 知であるが、特に髙率放電特性が悪いことが確認され 10 た。従って、空気中や活物質のペーストの調製作業中や 調製後にも添加剤が酸化されることなく保存、管理が容 易で良好な導電性を維持すると共に、正極活物質の利用 率を向上させるばかりでなく、高率放電特性の優れたア ルカリ二次電池用ペースト式ニッケル極の製造法が望ま れる。

[0004]

【課題を解決するための手段】本願発明は、上記従来の 課題を解決するための本発明の手段は、予め化学沈澱法 により合成したオキシ水酸化コバルトの粉体を用意し、 次でその粉体を水酸化ニッケル粉末に添加し粘稠水溶液 と混練して混合ペーストを調製することを特徴とし、こ の混合ペーストを多孔集電体に充填し、乾燥、圧延し、 裁断して成る。

[0005]

30

【発明の実施の実態】次に、本発明の実施の形態を詳述 する。本発明によれば、正極活物質である水酸化ニッケ ル粉に添加する添加剤としてのオキシ水酸化コバルト は、化学沈澱法により合成しその凝集体を粉砕して得た 粉体を活物質である水酸化ニッケル粉体と混合する前に 用意することが重要である。また、その合成条件によ り、その結晶性及び一次粒子の大きさを制御でき、ま た、かなり細かい粒子が得られる。よってこれを粉砕し てその粉体を水酸化ニッケル粉体に添加し、糊料を水に 溶かした粘稠水溶液で混練したとき、オキシ水酸化コバ ルトの微粒子のマスが水酸化ニッケル粉体に均一に拡散 し、その水酸化ニッケル粒子の表面に完全に被覆するこ となく、部分的に分散付着した状態の活物質のペースト が得られる。

【0006】次に、その合成法の1例を詳述する。

オキシ水酸化コバルトの合成

硫酸コバルト (II) 七水和物85gをイオン交換水2 00mlに溶解させて反応液Aとした。30%過酸化水 素水90gをイオン交換水で希釈して200mlとした 溶液を反応液Bとした。水酸化ナトリウム18gを、イ オン交換水200mlに溶解させて反応液Cとした。2 00mlの反応液A屁反応液B100mlを混合し、1 0分間撹拌した。次で、この混合反応液を撹拌し乍ら残 り100mlの反応液Bと200mlの反応液Cを失々 同時に滴下し、60分で全ての量を投入するように滴下 50 速度を調整した。得られるゲル状の黒褐色の反応液を8

10

20

3

○℃で24時間放置し、その後、濾過して得られた反応生成物を、イオン交換水による洗浄、乾燥した。該反応性生物は凝集体であるので、機械的に粉砕後、タイラー篩200メッシュで分級して200メッシュパスの粉体を得た。得られた粉末のX線回析パターンを測定した結果、この粉末は、JCPDSNo. 70169のオキシ水酸化コバルト(CoOOH)のパターンと一致した。また、ピークの強度が小さくブロードなことにより、結晶性は低いと推定される。尚、上記の濾過、洗浄して得られる凝集体は、乾燥することなく、その湿潤状態のまゝ直ちに粉砕して湿潤状態の粉体としても使用できる。

【0007】オキシ水酸化コバルトの安定性について下記の試験を行った。即ち、上記の化学沈殿法で合成して得られたオキシ水酸化コバルトの粉体と、一酸化コバルトを用意してX線回折パターンを測定した後、50℃の空気中で48時間の放置を行い、その後、再度X線回折パターンを測定して放置前のX線回折パターンと比較した。その結果、オキシ水酸化コバルトのX線回折パターンは変化しなかったのに対して、一酸化コバルトは放置後に、化学的に不活性な四三酸化コバルトのピークが出現した。その結果、一酸化コバルトは放置中に表面が酸化されるが、オキシ水酸化コバルトは耐酸化性で安定であり、良好な導電性を維持されることを確認した。

【0008】次に、上記のようにして予め合成したオキシ水酸化コバルトの粉体を添加剤として水酸化ニッケルに添加し、本発明のペースト式ニッケル極を作製する方法を例示する。

実施例1

亜鉛を5%、コバルトを1%固溶した水酸化ニッケル粉体95重量部と上記方法で調製したオキシ水酸化コバル 30ト粉体5重量部に、1%カルボキシメチルセルロース水溶液を全粉体重量に対して35%に相当する量を投入し、混合撹拌して正極活物質ペーストを調製した。このペーストを発泡ニッケル基板に充填し、乾燥、圧延、裁断してペースト式ニッケル極aを作製した。

実施例2

実施例1で調製した活物質ペーストを50℃で48時間 放置後、これを発泡ニッケル基板に充填し、乾燥、圧 延、裁断してペースト式ニッケル極 b を作製した。

【0009】比較例1

添加剤として一酸化コバルトを用いた従来のペースト式ニッケル極を次のように作製した。亜鉛を5%、コバルトを1%固溶した水酸化ニッケル粉体95重量部と水酸化コバルト粉体5重量部に、1%カルボキシメチルセルロース水溶液を全粉体重量に対して35%に相当する量

を投入し、混合撹拌して比較用正極活物質ペーストを調製した。このペーストを発泡ニッケル基板に充填し、乾燥、圧延、裁断してペースト式ニッケル極 c を作製した。

比較例2

比較例1で調製した活物質ペーストを50℃で48時間 放置後、これを発泡ニッケル基板に充填し、乾燥、圧 延、裁断してペースト式ニッケル極dを作製した。

【0010】上記方法で作製したニッケル極a乃至dを 夫々正極板とし、市販のABs 系の例えばMmNi3.2 Mno.4 Alo.3 Coi.0 から成る水素吸蔵合金を用い た負極板と組み合わせ、親水化したポリオレフィン系不 織布セパレータをこれら正、負極板間に介在させてセル を缶内に収容し、更に、KOHを主体とした比重1.3 0のアルカリ電解液を注入した後、直ちに封口して公称 容量1200mAhのAAサイズニッケルー水素電池を 作製した。正極板a~dを夫々用いた電池を電池A~D とした。

【0011】これら電池A~Dについて、上記の電解液 の注入、封口後、5時間放置した後、0.20の電流で 公称容量に対して150%の電気量を充電した。これら 電池A~Dの初充電時の電圧変化曲線を図1に示した。 図1から明らかなように、本発明の電極 a を使用した電 池Aの初充電は、通電直後から水酸化ニッケルの酸化プ ラトーのみが認められる。このことは、添加剤としてオ キシ水酸化コバルトを用いたので、水酸化ニッケル粒子 間の導電性が良いため分極が小さかったと考えられる。 また、電池Bは、殆ど電池Aと同じ良好に挙動を示し た。このことは、ペーストを長時間放置しても、オキシ 水酸化コバルトは酸化に対する安定性が高いため、電池 Aと同じ良好な初充電特性が得られ、また長期に亘り保 管しても悪影響がないと考えられる。これに対し、従来 の添加剤を用いた電極cを使用した電池Cは、初充電初 期に大きな分極を示した。このことは、電極の導電性が 悪くなるからであると考えられる。また、電池Dは、電 池Cよりも更に初充電初期の分極が大きくなった。この ことは、ペーストを放置中に、一酸化コバルトはその表 面に不活性の四三酸化コバルトが形成されるため更に分 極が増大したものと考えられる。

【0012】次に、これらの電池A~Dにつき、0.2 Cで150%初充電後、20℃で5時間放置してから、 0.2の電流で電池電圧1.0Vまで放電して電池容量 を測定した。その結果を下記表1に示す。

[0013]

【表1】

電池A	電池B	電池C	電池D
1212mAh	1210mAh	1098mAh	956mAh

【0014】次に、電池A~Dについて、0.2Cで1 50%初充電後、20℃で5時間放置してから、3Cで 電池電圧1.0Vまで放電して電池容量を測定した。そ* *の結果を下記表2に示す。

[0015]

【表2】

電池A	電池B	電池C	電池D
1050mAh	1047mAh	870mAh	717mAh

【0016】尚、比較のため、次のようにして製造したペースト式ニッケル正極を用い、上記と同様にして公称容量1200mAhのAAサイズニッケルー水素電池Eを作製し、この電池Eについて0.2Cで150%初充電後、20℃で5時間放置してから、0.2C及び3C※

※で電池電圧1.0 Vまで夫々放電してその夫々の電池容量を測定した所、その電池容量は下記表3に示す通りであった。

[0017]

【表3】

放電電流	電池E		
0. 2C	1210mAh		
3 C	950mAh		

【0018】電池Eの電池容量は、電池A及びBのそれ と対比し明らかなように、0.2℃での放電の場合は変 わりがないが、3Cでの高率放電では、950mAhと 著しく低下することが認められた。この原因は、結果と して同じ添加剤オキシ水酸化コバルトが混在していて も、その製造法に原因があるように思われる。即ち、そ の製造法は、次の通りである。亜鉛を5%、コバルトを 1%固溶した水酸化ニッケル粉体95重量部と酸化コバ ルト粉体5重量部とを混合し、この混合物を比重1.2 5のKOH電解液に入れ撹拌し、次に過酸化水素などの 酸化剤を添加し、撹拌して該酸化コバルトを酸化してオ キシ水酸化コバルトとなし、このようにして得られたオ キシ水酸化ニッケルで被覆された水酸化ニッケル活物質 を製造した後、これを1%カルボキシメチルセルロース 水溶液で混練してペースト状とし、これを発泡ニッケル 40 基板に充填し、乾燥、圧延、裁断してペースト式ニッケ ル極eを作製した。このニッケル極eを上記と同様にし て公称容量1200mAのAAサイズニッケルー水素電 池Eとしたものである。上記の高率放電特性が劣る原因 は明らかでないが、上記のように、オキシ水酸化させる べき酸化コバルト粉体を始めから活物質である水酸化ニ ッケル粉体と混ぜて酸化させるから、オキシ水酸化コバ ルトで被覆した水酸化ニッケル活物質を調製するからで あると考えられる。

【0019】次に、電池A~Dについて、充放電サイク 50 化ニッケルと混合し粘稠水溶液で混練した混合ペースト

ル特性を試験した。即ち、電池A~Dについて、0.2 Cで公称容量の150%充電して、0.2Cで電池電圧 1. O Vまでの放電を5サイクル繰り返した。その結果 を図2に示す。電池A, Bは、1サイクル目から高い所 定の容量が得られ、その髙容量が維持されるのに対し、 電池Cは徐々に容量が増加した。また、電池Dは容量が 徐々に増加するものの、低い容量で一定になった。この 結果から明らかなように、本発明の製造により製造した ペースト式ニッケル極 a 及びb を用いた電池A、Bはニ ッケル極の活性化が非常に良いこと、及び所定の容量が 得られた。このことは、活物質問や活物質と集電体間に 初期から良好な導電性が付与されていることがわかる。 これに対し、電池Cは従来の酸化コバルトを添加剤とし て使用しているので、初期の活性が悪く、所定の容量を 得るためには数サイクル充放電が必要であることがわか った。また、電池Dは添加した酸化コバルト表面に不活 性な四三酸化コバルトの層が形成されたために、初期活 性が更に悪く、コバルト導電マトリックスが充分に形成 されていないので、所定の容量が得られないと思われ る。

[0020]

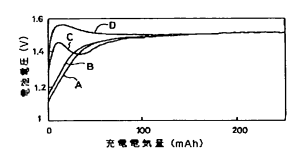
【発明の効果】このように本発明によれば、化学沈殿法により合成したオキシ水酸化コバルトを、正極活物質である水酸化ニッケルとは別個に作製し、次でこれを水酸化ニッケルと混合し粘稠水溶液で混練した混合ペースト

8

7

を調製するようにしたので、これを多孔集電体に充填、 乾燥、圧延して得たペースト式ニッケル極は、正極活物 質の利用率が向上し、これを正極としてアルカリニ次電 池を製造するときは、電池の初期充電特性に優れ、また 充放電サイクルの第1サイクルから放電容量の高い電池 が得られ、特に高率放電特性も著しく優れた電池が得ら れる。

【図1】



【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明のペースト式ニッケル極を用いた電池 と従来のペースト式ニッケル極を用いた電池の充電特性 の比較グラフ。

【図2】 本発明のペースト式ニッケル極を用いた電池 と従来のペースト式ニッケル極を用いた電池の放電特性 の比較グラフ。

【図2】

